

競争参加資格確認申請書（案）

独立行政法人国際協力機構  
契約担当役  
理事 小寺 清 殿

平成 年 月 日

住 所  
商号又は名称 印  
役職名・代表者氏名 印

整理番号（ ）（注3）

平成24年6月27日付けで公告のありましたチュニジア国「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」F/U協力向け機材（2）調達に係る一般競争入札に参加を希望します。

つきましては、当社の必要な競争参加資格について、下記により確認されたく申請します。

なお、下記の内容については事実と相違ないことを誓約します。

記

（例：入札公告2に規定されている要件をすべて満たします。）

（注1）なお、返信用封筒として、表に申請者の住所・氏名を記載し、切手を貼った長3号封筒を申請書と併せて提出して下さい。切手の料金は任意ですが、確実な郵送のため、簡易書留料金（380円）をお勧めします。当機構は郵便物が到着しない場合の責任は負いません。

（注2）代表権を有する者以外による申請の場合、代表権を有する者から申請者への委任状をあわせて提出してください。

（注3）整理番号は、JICAの資格審査結果通知書（または以前に全省庁統一資格提出されたときのJICAからのメール）にて通知された番号です。

（注4）平成22・23・24年度全省庁統一資格審査結果通知書（写）（または、JICAの資格審査結果通知書（写））を添付してください。

（注5）当機構が実施する調達案件にご関心を持っていたいただいた方の情報を取りまとめるため情報シートの提出をお願いしています。未提出の場合、または、変更情報がある場合、ご提出ください。

様式は次のURLを参照してください。

<http://www.jica.go.jp/announce/screening/index.html#a02>

(様式2)

## 辞退書（案）

平成 年 月 日

独立行政法人国際協力機構  
契約担当役  
理事 小寺 清 殿

住 所  
商号又は名称 印  
代表者氏名 印

平成 年 月 日付けで競争参加資格確認通知がありましたチュニジア国「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」F/U協力向け機材（2）調達に係る一般競争入札の参加を辞退します。

以上

\*この辞退書は、入札説明書9による提出期限内に持参あるいは郵送して下さい。  
なお、郵送の場合は、提出期限内に必着のこととします。

# 機材仕様書

案件名：チュニジア国「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」F/U協力  
向け機材（2）

標記に関し、購入する品目、仕様、数量、納入条件等は下記のとおりとする。

## 記

1 機材品目： 付属書 1 「機材仕様明細書」に示すとおり

2 納入条件：

（1）価 格 輸出梱包付本邦指定倉庫渡し価格の総額

（2）納入場所 本邦機構指定倉庫（京浜地区または京葉地区）

（3）納入期限 平成24年9月14日

（4）梱 包 空送梱包

梱包の仕様は付属書 2 「梱包条件書」に示すとおり

（5）宛 先 等

（宛 先）Office National de la Famille et de la Population (ONFP) Médenine

（仕向地）Médenine, Tunisie

（Consignee）Office National de la Famille et de la Population (ONFP) Médenine

C/O Ms. Aïdoudi Emna, Déléguée Régionale

TEL: +216 75 640787 FAX: +216 75 640408

(Notify Party) ① JICA TUNISIA OFFICE (BUREAU DE LA JICA EN TUNISIE)

05 Place Pasteur, 1002 Belvédère 1080 Tunis (2ème Etage), TUNISIE

B.P. 520, 1002 Cedex, Tunis, TUNISIE

TEL: +216 71 786386 FAX: +216 71 787036

② Office National de la Famille et de la Population (ONFP) Médenine

C/O Ms. Aïdoudi Emna

B.P. 64, Médenine 4100

TEL: +216 75 640787 FAX: +216 75 640408

マーキングは、付属書 2 「梱包条件書」に示す方法により行う。

3 電 源：单相 電圧（220V） 周波数（50Hz） プラグ形状（ C ）

三相 電圧 周波数 プラグ形状

上記以外の場合は付属書 1 「機材仕様明細書」に記載のとおりとする。

4 銘 板：英文品名、製造番号、製造年月日、使用電圧等を記載した銘板を取り付けること。

5 検 査：

（1）納品検査 機構の指名する立会検査人が受注者、メーカー担当者立会のもとで、品目、規格、性能及び数量等の検査を実施する。

（2）検査の判定 上記検査の結果、納入された機材が「機材仕様書」の内容を満たしていないと判断された場合、機構はその理由を明らかにして、当該機材の代替品の納入を求め再度検査を行う。再検査を含め、検査の実施は納入期限内に完了すること。

- 6 輸出許可：受注者は、納入する機材に関して、輸出貿易管理令及び輸出に関する  
 その他法令により輸出申告書類として必要な許可書及び証明書の取得を  
 要するか否かを確認し、機構に対して所定の様式（契約締結後配布）  
 及びメーカー・代理店の該非判定書またはパラメータシートにより報告する。

7 提出資料：

提出資料名	同梱用	機構提出用
カタログ （仏語またはアラビア語）	各1部	不要
取扱説明書 （仏語またはアラビア語）	各1部	不要
パーツリスト		
試験成績書		
図 面		

※尚、仏語、アラビア語資料については提出可能なもののみでよいこととする。  
 ただし、いずれもない場合には、英語の資料を提出すること。

8 特記事項：

（1）据付技師の派遣 不要

（2）特殊梱包

- ・危険品及び温度管理品を含むため、製品安全データシート(MSDS)の輸送上の注意に基づき、空送に適切な梱包及び品質保持に必要な梱包を行うこと。
- ・冷蔵品については、保冷コンテナーとして輸送会社が輸送手配時に保冷剤を交換できるようにすること。

（3）その他

本件契約後、輸入品により製造中止、または搭載不可が判明した場合、内訳書に明記した金額を減額し契約金額とする。

# 機材仕様明細書

(機材仕様書付属書 1)

チュニジア国 「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」 F/U協力向け機材 (2)

番 号	機 材 名	仕 様	参考銘柄 (メーカー名等)	数量
0	総則	(総則)		
	General	1. 検査キットの備考欄の有効期限は製造からの期間を示すものであり、 納品時には納期を満たす範囲で残存有効期限が最大限長いものを 納品すること。		
1	迅速検査キット	(仕様) 使用目的: 尿中のヒト絨毛性性腺刺激ホルモン (hCG) の 検出 (妊娠診断)		
	Quick Test Kit	種類: 尿中のヒト絨毛性ゴナドトロピン試験キット キットの構成: 以下または相当品を含むこと ・テストスティック (サンプラー、反応プレート) 20本 テストスティック1本中 サンプラー (移動層) マウスモノクローナル抗 $\alpha$ -hCG抗体結合青色ラテックス粒子 ウサギ IgG結合青色ラテックス粒子 反応プレート 不溶化層 I ; マウスモノクローナル抗 $\beta$ -hCG抗体 不溶化層 II ; ヤギモノクローナル抗ウサギ IgG抗体 測定法: サンドイッチ型免疫測定法 + 免疫クロマトグラフィー法の原理 (CLEIA法) または相当法 性能: 検出感度; 25mIU/mL以下 検出範囲; 25~500000mIU/mL程度 反応時間; 3min以内 包装単位: 20テスト/キット (20回用) 付属品: 取扱説明書 (アラビア語または仏語、なければ英語、1部/キット) (備考) 体外診断用医薬品、貯蔵温度; 常温、有効期限; 製造後36ヶ月		

# 機材仕様明細書

(機材仕様書付属書 1)

チュニジア国 「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」 F/U協力向け機材 (2)

番 号	機 材 名	仕 様	参考銘柄 (メーカー名等)	数量
1	迅速検査キット	参考銘柄 β HCGキット クリアビュー-EASY HCG (20回用)	アリアメディカル	
	つづき	[構成]		
		β HCGキット クリアビュー-EASY HCG (20回用)		150
		標準付属品 :		
		英文取扱説明書 (1部/キット)		
2	グルコース検査キット	(仕様) 使用目的 : 血清または尿中のグルコースの測定		
	Glucose Test Kit	キットの構成 : 以下または相当試薬を含むこと		
		・ 酵素試薬 (グルコースオキシダーゼ (GOD) 、 4-アミノアンチピリン)		
		・ 溶解液 (フェノール)		
		・ グルコース標準液		
		測定法 : 酵素法 (メタホーゼ-GOD法) または相当法		
		測定範囲 : 2~600mg/dL程度		
		包装単位 : 120テスト/キット (120回用)		
		付属品 : 校正用グルコース標準液 (1本/キット) 、 取扱説明書		
		(アラビア語または仏語なければ英語、1部/キット)		
		(備考) 体外診断用医薬品、貯蔵温度 2~8℃ (酵素試薬) 、		
		有効期限 : 製造後36ヶ月		
		参考銘柄 326000838 GLU 材 “シノテスト” (120回用)	シノテスト	
		[構成]		
		326000838 GLU 材 “シノテスト” (120回用)		5
		(内訳)		
		酵素試薬 (93mL × 4ビン)		
		溶解液 (93mL × 4ビン)		

# 機材仕様明細書

(機材仕様書付属書 1)

チュニジア国 「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」 F/U協力向け機材 (2)

番 号	機 材 名	仕 様	参考銘柄 (メーカー名等)	数量
2	グルコース検査キット	グルコース標準液、200mg/dL (10mL × 1本)		
	つづき	標準付属品：		
		添付文書(英語版、5部)、MSDS(英語版、5部)		
3	血液型判定キット	(仕様) 使用目的：赤血球上のA抗原の検出 (ABO式血液型の判定)		
	Blood Grouping Kit	キットの構成：以下または相当試薬を含むこと		
		・ 抗A血液型判定用抗体		
		反応系に関与する成分：抗Aモノクローナル抗体 (マウス)		
		測定原理：抗原抗体反応を利用した赤血球凝集反応により		
		血球上の血液型A抗原を検出		
		測定法：載せガラス法または試験管法 (凝集の有無を肉眼で観察)		
		性能：(1) 血液型判定用抗体基準 (抗A血液型判定用抗体の		
		特異性試験、凝集価試験および凝集力試験) に		
		適合すること		
		(2) 陽性検体および陰性検体を用いて各々3回同時に試験		
		するとき、陽性検体は全て陽性となり、陰性検体は		
		全て陰性となること		
		包装単位：10mL × 1本		
		付属品：取扱説明書 (アラビア語または仏語、なければ英語、1部/キット)		
		(備考) 体外診断用医薬品、有効期限：製造後24ヶ月		
		危険品：UN1687 クラス6.1 (毒物) / 等級 II		
		貯蔵温度 10℃以下 (凍結不可)		
		参考銘柄 111006 オートパネイロン抗A (10mL入)	オート・クリニカル	5
			ディアル・ノスティックス	

# 機材仕様明細書

(機材仕様書付属書 1)

チュニジア国 「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」 F/U協力向け機材 (2)

番 号	機 材 名	仕 様	参考銘柄 (メーカー名等)	数量
3	血液型判定キット	標準付属品：		
	つづき	英文取扱説明書(1部／キット)		
4	血液型判定キット	(仕様) 使用目的：赤血球上のB抗原の検出（ABO式血液型の判定）		
	Blood Grouping Kit	キットの構成：以下または相当試薬を含むこと		
		・ 抗B血液型判定用抗体		
		反応系に関与する成分：抗Bモノクローナル抗体（マウス）		
		測定原理：抗原抗体反応を利用した赤血球凝集反応により		
		血球上の血液型B抗原を検出		
		測定法：載せガラス法または試験管法（凝集の有無を肉眼で観察）		
		性能：（1）血液型判定用抗体基準（抗B血液型判定用抗体の		
		特異性試験、凝集価試験および凝集力試験）に適合		
		すること		
		（2）陽性検体および陰性検体を用いて各々3回同時に試験		
		するとき、陽性検体は全て陽性となり、陰性検体は		
		全て陰性となること		
		包装単位：10mL×1本		
		付属品：取扱説明書（アラビア語または仏語、なければ英語、1部／キット）		
		（備考）体外診断用医薬品、有効期限：製造後24ヶ月		
		危険品：UN1687 クラス6.1（毒物）／等級Ⅱ		
		貯蔵温度 10℃以下（凍結不可）		
		参考銘柄 112003 オートバイオン抗B（10mL入）	オート・クリニカル	5
			ダイアグノスティックス	
		標準付属品：		



# 機材仕様明細書

(機材仕様書付属書 1)

チュニジア国 「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」 F/U協力向け機材 (2)

番 号	機 材 名	仕 様	参考銘柄 (メーカー名等)	数量
4	血液型判定キット	英文取扱説明書 (1部/キット)		
	つづき			
5	血液型判定キット	(仕様) 使用目的: 赤血球上のA&B抗原の検出 (ABO式血液型の判定)		
	Blood Grouping Kit	キットの構成: 以下または相当試薬を含むこと		
		・ 抗A&B血液型判定用抗体		
		反応系に関連する成分: 抗A&Bモノクローナル抗体 (マウス)		
		測定原理: 抗原抗体反応を利用した赤血球凝集反応により		
		血球上の血液型A&B抗原を検出		
		測定法: 載せガラス法または試験管法 (凝集の有無を肉眼で観察)		
		性能: (1) 血液型判定用抗体基準 (抗A&B血液型判定用抗体の		
		特異性試験、凝集価試験および凝集力試験) に		
		適合すること		
		(2) 陽性検体および陰性検体を用いて各々3回同時に試験		
		するとき、陽性検体は全て陽性となり、陰性検体は		
		全て陰性となること		
		包装単位: 10mL × 1本		
		付属品: 取扱説明書 (アラビア語または仏語、なければ英語、1部/キット)		
		(備考) 危険品: UN1687 クラス6.1 (毒物) / 等級 II		
		貯蔵温度 2~8℃ (凍結不可)		
		参考銘柄 113000 オートイコロン抗A&B (10mL入)	オート・クリニカル	5
			ディテクト・スティックス	
		標準付属品:		
		英文取扱説明書 (1部/キット)		

# 機材仕様明細書

(機材仕様書付属書 1)

チュニジア国 「リプロダクティブヘルス教育強化プロジェクト」 F/U協力向け機材 (2)

番 号	機 材 名	仕 様	参考銘柄 (メーカー名等)	数量
6	血液型判定キット	(仕様) 使用目的: 赤血球上のD抗原の検出 (Rh式血液型の判定)		
	Blood Grouping Kit	キットの構成: 以下または相当試薬を含むこと		
		・ 抗D血液型判定用抗体		
		反応系に関与する成分: 抗Dα/β-カール抗体 (ヒト)、		
		抗Dβ/α-カール抗体 (ヒト)		
		測定原理: 抗原抗体反応を利用した赤血球凝集反応により		
		血球上の血液型D抗原を検出		
		測定法: 載せガラス法、試験管法、またはD陰性確認試験法		
		(凝集の有無を肉眼で観察)		
		性能: (1) 血液型判定用抗体基準 (抗D血液型判定用抗体の		
		特異性試験、凝集価試験および凝集力試験) に		
		適合すること		
		(2) 陽性検体および陰性検体を用いて各々3回同時に試験		
		するとき、陽性検体は全て陽性となり、陰性検体は		
		全て陰性となること		
		包装単位: 10mL × 1本		
		付属品: 取扱説明書 (アラビア語または仏語、なければ英語、1部/キット)		
		(備考) 体外診断用医薬品、有効期限: 製造後24ヶ月		
		危険品: UN1687 クラス6.1 (毒物) / 等級 II		
		貯蔵温度 10°C以下 (凍結不可)		
		参考銘柄 121005 オートハエロ-ン抗D血清 (10mL入)	オート・クリニカル・	5
			タ・イアグ・ノスティックス	
		標準付属品:		
		英文取扱説明書 (1部/キット)		

# 梱包条件書

## 1. マーキング

梱包ケースの両サイドには、下記のマークをつけること。

- (1) (ケース・マーク) 黒字                      (2) サイド・マーク (赤字)

(宛先)

Office National de la Famille et de la  
Population (ONFP) Médenine

COOPERATION TECHNIQUE PAR LE  
GOUVERNEMENT DU JAPON



(仕向地)

Médenine, Tunisie

C/NO.

- (3) CAUTION/CARE MARK (TOP MARK等)

## 2. 梱包条件 (海送)

海送を予定されている資機材の梱包は、原則として次の条件を満たすものであること。

- (1) 輸送条件に適応する堅牢な包装であること。

- ①原則として、合板密閉梱包とする。ただし、機材によってはすかし梱包またはスチール梱包でも良い。
- ②木材梱包とする場合は、次の条件によること。
  - ・重量が500kg未満の場合は、JIS Z 1402以上の規格の木箱密閉梱包。
  - ・重量が500kg以上の場合は、JIS Z 1403以上の規格の枠組箱密閉梱包。
- ③梱包ケースの側板の上下、及びふた板の両サイドに、必ず胴棧を打ちつけること。また、必要に応じ中間にも胴棧をつけること。
- ④梱包ケースは、帯鋼、すみ金、かど金により補強すること。

- (2) 取扱上便利な重量、容積、形状であること。

- ①現地での人力による荷卸作業を考慮し、一梱包の重量は単品を除き500kgを超えないようにすること。
- ②梱包ケース数が複数となる場合、コンテナによる輸送の可能性があるため、20フィートまたは40フィートコンテナの内法寸法に配慮し、コンテナに納めるときに無駄の少ない大きさに各梱包ケースをまとめること。
- ③梱包ケースには必ず滑材、すり材をつけ、フォークリフトによる積卸しが可能な形状とすること。

- (3) 各個の重量、容積を平均化し、内容物が動揺しないようにすること。
- ①梱包ケース内には、緩衝材を入れて、中の資機材が動揺しないようにすること。  
また、梱包ケースには必要に応じて重心位置を示すこと。
- ②付属品を含む機材は、本体と付属品を原則同じ梱包ケースに含めることとし、開梱時に機材を容易に判別できるよう配慮すること。
- (4) 荷造材料の品質、強度、乾燥などに注意すること。
- ①梱包に使用する合板は、JAS農林省告示383号（昭和39年4月11日）の3等品以上の規格の普通合板とすること。
- (5) 仕向地及び経路の気候、風土に適すること。
- ①木材梱包の場合、仕向地により燻蒸などの必要な処理を行うこと。
- ②梱包は、中の資機材が雨水で濡れないよう防水処理を行うこと。精密機械のような特別配慮を要する機材については、真空バリア梱包など機材の安全な輸送に配慮した梱包とすること。
- (6) その他必要事項に配慮していること。
- ①梱包ケース毎にパッキングリストを作成し、パッキングリストの記載と内容品は一致させること。
- ②梱包ケース内の各々の包装箱・袋には、契約書中の内訳書の該当するITEM番号を付すこと。
- ③輸送中での盗難防止のため、梱包ケースには製造メーカー名や、メーカーのマークをつけないこと。

### 3. 梱包条件（空送）

空送を予定されている資機材の梱包は、次の条件によるものとし、その他必要事項については、原則として海送の梱包条件に準拠するものであること。

- (1) 精密機械のような特別配慮を要する資機材を除き、梱包はJIS Z 1506及びJIS Z 1516以上の規格を満たす複両面段ボールまたは複々両面段ボールにより、かつJIS Z1507の規格を満たす形状の箱とすること。
- (2) 精密機械のような特別配慮を要する資機材については、輸送業者の専門的見地を踏まえて空送に耐えうる梱包を行うこと。

### 4. その他

・危険品及び温度管理品については、製品安全データシート(MSDS)の輸送上の注意に基づき、空送に適切な梱包及び品質保持に必要な梱包を行うこと。

－以上－